PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-198979

(43)Date of publication of application: 18.07.2000

(51)Int.CI.

C09K 15/32 C08K 9/04 C08L 75/04 D01F 6/94 // C07F 9/09 (C08K 9/04 C08K 3:26

5:521

C08K

(21)Application number : 11-306312

(71)Applicant: KYOWA CHEM IND CO LTD

(22)Date of filing:

28.10.1999

(72)Inventor: TAKAHATA HARUMI

KATSUKI KEIKO

(30)Priority

Priority number: 10326170

Priority date: 30.10.1998

Priority country: JP

(54) PREVENTIVE AGAINST DEGRADATION BY CHLORINE AND POLYURETHANE COMPOSITION

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a preventive which can give a polyurethane article excellent in resistance to degradation by chlorine by treating the surface of a hydrotalcite compound with an alcohol phosphate or its dialcoholamine salt or alkali metal salt.

SOLUTION: This preventive is prepared by treating the surface of a hydrotalcite compound with 0.5–10 wt.% alcohol phosphate or its dialcoholamine salt or alkali metal salt represented by formula I or II. If necessary, the agent is compounded with an ultraviolet absorber, an antioxidant, a light stabilizer, etc. A polyurethane in an amount of 100 pts.wt. is stabilized by compounding it with the preventive in an amount of 0.1–10 pts.wt. The hydrotalcite compound is one which is represented e.g. by formula III and has a BET specific surface area of 3–30 m2/g and an average secondary particle size of 0.1–5 μ m, In the formulas, R is 10–30C alkyl or the like; R' is 1–6C alkylene or the like; (n) is 1 or 2; M is H or an alklali metal; 0<x≤0.5; 0≤y≤1; 0<z≤1; y+z=1; and 0≤m≤1.

்о ||-(80):-е=:(онс⊬мн: (истон)₍₂₄₎-...

> ું છે. દ (RO) નજ-('Oặ) (4,

OHE . 2 (00) . AL (0H) . (CO) . AL (0.1%)

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

Π

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開 2000 — 198979

(P2000-198979A) (43)公開日 平成12年7月18日(2000.7.18)

(51) Int. Cl. 7	識別記号	F I			テーマコート・	(参考)
C09K 15/32		CO9K 15/32		C		
				D		
				Z		
C08K 9/04		C08K 9/04				
CO8L 75/04		CO8L 75/04				
	審査請求	未請求 請求項の	数6 OL	(全6頁)	最終頁に	に続く
(21)出願番号	特願平11-306312	(71)出願人 000	0162489			
		協利	和化学工業株式	会社		
(22)出願日	平成11年10月28日(1999.10.28)	香川	川県髙松市屋島	5西町305番	地	
		(72)発明者 高炽	畑 晴美			
(31)優先権主張番号	特願平10-326170	香儿	川県高松市屋島	西町305番	地 協和化	:学
(32)優先日	平成10年10月30日(1998.10.30)	工業	業株式会社内			
(33)優先権主張国	日本(JP)	(72)発明者 香戸	月 桂子			
		香川	川県髙松市屋島	西町305番	地 協和化	:学
		工業	業株式会社内			
		(74)代理人 100	0086128			
		弁理	工工 小林 正	明		
		<u> </u>				

(54) 【発明の名称】塩素劣化防止剤とポリウレタン組成物

(57)【要約】

【課題】 ポリウレタン組成物に配合したときに、耐酸性に優れ、変退色がなく、塩素水浸漬中における膨潤等のない、優れた耐塩素性を有するポリウレタ

ン製品を提供できる塩素劣化防止剤、および該塩素劣化 防止剤を配合したポリウレタン組成物の提供。

【解決手段】

ハイドロタルサイト類化合物を下

記式(1)

(RO) P-[OH·NH (R'OH) 2] 3-1 (1)

[式中、Rは炭素原子数10~30のアルキル基または アルケニル基、R'は炭素原子数1~6のアルキレン 基、nは1または2を示す]、または下記式(2)

|| (RO) _P = [OM] ₃₋₁

0

0

(2)

[式中、Rは式(1) と同じ意味を表し、Mはアルカリ 金属または水素を示す]のアルコールリン酸エステル、そのジアルコールアミン塩またはアルカリ金属塩で表面

処理したことを特徴とする塩素劣化防止剤、および該防 止剤を含有するボリウレタン組成物。

(1)

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ハイドロタルサイト類化合物を下記式

0 ì $(RO)_{R}P - [OH \cdot NH (R'OH)_{2}]_{3-x}$ (1)

[式中、Rは炭素原子数10~30のアルキル基または アルケニル基、R'は炭素原子数1~6のアルキレン

> 0 $(RO)_{R}P - [OM]_{3-R}$

[式中、Rは式(1)と同じ意味を表し、Mはアルカリ 金属または水素を示す]のアルコールリン酸エステル、 そのジアルコールアミン塩またはアルカリ金属塩で表面 処理したことを特徴とする塩素劣化防止剤。

【請求項2】 ハイドロタルサイト類化合物が、式 (1) または式(2) のアルコールリン酸エステル、そ のジアルコールアミン塩またはアルカリ金属塩0.5~

 $(Mg, Zn_1)_{1-1}Al_1 (OH)_2 \cdot (CO_1)_{1/2} \cdot mH_2O$

[式中、x, yおよびzは次の範囲の数である。0 < x ≤ 0.5 , $0 \leq y \leq 1$, $0 \leq z \leq 1$, y + z = 1, $0 \leq z \leq 1$ m≤1] の化合物であることを特徴とする請求項1記載

 $(L i_1 M g_b Z n_c) A l_2 (OH)_{6+(a+2b+2c-2d)} (CO_3)_d \cdot mH_2 O$

[式中、a, b, c, dおよびmは次の範囲の数であ $3. 0 < a \le 1, 0 \le b \le 0.5, 0 \le c \le 0.5, 0 \le c$ $a+2b+2c \le 1.2$, $0 < d \le 0.6$, $0 \le m \le 1$] \emptyset 化合物であることを特徴とする請求項1記載の塩素劣化 防止剤。

【請求項6】 ハイドロタルサイト類化合物が、BET 比表面積が3~30m²/gであり、かつ平均2次粒子径が 30 いる。 $0.1 \sim 5 \mu m$ であることを特徴とする請求項1記載の 塩素劣化防止剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、塩素劣化防止剤お よび該防止剤を含有するポリウレタン組成物に関する。 さらに詳しくは、本発明は種々の塩素水環境における劣 化を防止したポリウレタン弾性繊維用、ポリウレタンフ ィルム用、ポリウレタン成型品用として有用な劣化防止 剤および該防止剤を含有するボリウレタン組成物に関す 40 る。すなわち本発明は、塩素水環境で使用できる、例え ば塩素殺菌された水に対する耐久性、安定性に優れ、塩 素水浸漬処理時の膨潤のない、高度のゴム弾性、引張応 力、回復性等の機械的強度、さらに熱的挙動についても 優れた性質を有し、さらに長期にわたって安定紡糸がで き、タンニン液処理工程における変色のない、塩素浸漬 処理時の膨潤のない、塩素劣化防止剤、および該防止剤 を含有するポリウレタン組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】4,4'- ジフェニルメタンジイソシア

(2)

基、nは1または2を示す]、または下記式(2)

10重量%で表面処理されていることを特徴とする請求

【請求項3】 請求項1記載の塩素劣化防止剤をポリウ レタン100重量部に対し0.1~10重量部配合した ことを特徴とするポリウレタン組成物。

【請求項4】 ハイドロタルサイト類化合物が下記式 (3)

(3)

項1記載の塩素劣化防止剤。

の塩素劣化防止剤。

【請求項5】 ハイドロタルサイト類化合物が下記式 (4)

(4)

ネート、比較的低重合度のポリヒドロキシ重合体および 多官能活性水素含有化合物から得られるポリウレタン弾 性糸は、高度のゴム弾性を有し、引張応力、回復性等の 機械的性質に優れ、さらに熱的挙動についても優れた性 質を有するために、ファンデーション、ソックス、スポ ーツウェア等の機能性繊維素材として大いに注目されて

【0003】しかしながら、このような主として長鎖状 のセグメント化ポリウレタンよりなる製品に、塩素漂白 を用いる洗濯を行うと、セグメント化ポリウレタンの物 理的性質の相当な低下が起こることが知られている。ま た、ポリウレタン弾性糸とポリアミド糸からなる水着 は、水泳プール中で活性塩素濃度0.5~3ppmを含 む塩素水中に暴露されると、ポリウレタン弾性糸の物理 的性質の低下や、ポリアミド糸に付着した染料の変退色 が生じることが知られている。

【0004】そこで、水泳プール中で多用される競泳用 水着については、ポリウレタン弾性糸の耐塩素性能の改 善をはかるため、低重合度のポリヒドロキシ重合体とし て分子結合により耐塩素性に優れたポリエステルを用い たポリウレタンが主として用いられた。しかるに脂肪族 ポリエステルは生物活性が高く、ポリエステル系ポリウ レタンはかびに侵されやすいという欠点を有しており、 またその耐塩素性能も充分なものでなかった。さらに、 塩素による染料の変退色防止法としては、染色処理後に さらにタンニン液で処理を行うことが現在では広く行わ 50 れるようになっている。

【0005】ポリウレタン弾性糸の塩素が誘発する劣化 に対する耐性の改善に関しては、従来から各種添加剤が 提案されている。例えば特開昭57-29609号公報には酸化 亜鉛が開示されている。しかしながら酸化亜鉛は、殊に 酸性条件下(pH3~4)での織物の染色工程中にフィ ラメントから洗浄除去されるという重大な欠点を有す る。その結果、繊維の塩素化された水への耐久性はかな り減少する。さらに、生物活性浄化プラント中のバクテ リア培地は、染色工程から生じる亜鉛を含む廃液により 死滅される。その結果かかる浄化プラントの操作様式は 10 重大な損害を蒙ることとなる。かかる欠点を改善したポ リウレタン組成物として、ハイドロタルサイトを用いて 耐塩素性を改善することが特願昭58-6584 (特開昭59-13 3248) 、特願平2-92986 (特開平3-292364) 、特願平3-2 43446 (特開平5-78569) に報告されている。ハイドロタ ルサイトはポリウレタン弾性糸に分散された状態で酸性 (pH=3~4)での染色処理に対しても優れた耐酸性 能を有している。

【0006】しかしながら、これ等のハイドロタルサイ

[式中、Rは炭素原子数10~30のアルキル基または アルケニル基、R'は炭素原子数1~6のアルキレン

[式中、Rおよびnは式(1)と同じ意味のを表し、M はアルカリ金属または水素を示す]のアルコールリン酸 エステル、そのジアルコールアミン塩、またはアルカリ 30 金属塩で表面処理することにより耐酸性の優れた塩素劣 化防止剤が得られることを見いだした。

【0009】さらに本発明は、上記塩素劣化防止剤をポ リウレタン100重量部に対し、0.1~10重量部配 合することにより、長期にわたって安定紡糸ができ、タ ンニン液処理工程における変色や塩素水浸漬中における 膨潤のない優れた耐塩素性を有するポリウレタン繊維、 フィルム、成型品等が得られるポリウレタン組成物を提 供する。

[0010]

【発明の実施の形態】本発明により提供されるポリウレ タン組成物は、染色後さらにタンニン液処理を行って も、耐塩素安定効果を損なうことが少ないために、繰り 返し長期にわたって塩素を含有するプール中で使用する 水着の素材として極めて有用である。

【0011】さらに塩素水中で用いられる繊維製品用素 材として、さらにファンデーション、ソックス、スポー ツウェア等の衣料用の機能素材およびフィルム、エラス トマー、フィルム材料等として優れた高度のゴム弾性を 有し引張応力、回復性等の機械的性質、熱的挙動等に優 50 の金属原子と結合してその表面を被覆し、表面に突出し

トは表面処理されてないもの(特開昭59-133248)、シ ランカップリング剤によって処理されたもの(特開平3-292364)、脂肪酸で処理されたもの(特開平5-78569)等 であるので、ポリウレタン弾性糸に分散された状態での 染色処理工程で、酢酸処理時にハイドロタルサイト中の マグネシウムおよびアルミニウムが溶出し、耐塩素性能 を低下させることが判明し、耐酸性の優れた耐塩素性剤 が求められるようになった。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、ポリウレタ ン組成物に配合したときに、耐酸性に優れ、長期にわた って安定紡糸ができ、タンニン液処理工程における変 色、塩素水浸漬中における膨潤等のない、優れた耐塩素 性を有するポリウレタン繊維等のポリウレタン製品を提 供できる塩素劣化防止剤、および該塩素劣化防止剤を配 合したポリウレタン組成物の提供を目的とする。

[8000]

【課題を解決するための手段】本発明者等は鋭意検討の 結果、ハイドロタルサイト類化合物を下記式(1)

基、nは1または2を示す]、または式(2)

(2)

れた製品を提供する。

【0012】ハイドロタルサイト類化合物を表面処理す るときの表面処理剤のハイドロタルサイト類化合物に対 する添加量は0.5~10重量%、好ましくは1~8重 量%である。表面処理剤の添加量が上記範囲より少ない 場合には耐水、耐酸性の改善効果が不十分であり、また 上記範囲より多い場合には耐水、耐酸性の改善効果をさ らに向上させるものではなく逆に耐塩素劣化防止剤を配 合したポリウレタン組成物の引張応力、回復性等の機械 的強度および耐塩素性を低下させる。

【0013】表面処理剤によるハイドロタルサイト類化 合物の表面処理方法はあらかじめ水に懸蜀状態にあるハ 40 イドロタルサイト類化合物を該表面処理剤が溶解する温 度以上に保ち、撹拌下に当該表面処理剤の水溶液を注加 し、さらに十分に両者を混合する。表面処理剤は水媒体 中で解離して、

を生成し、これらがハイドロタルサイト類化合物の表面

た親油性のRO基により、強固な耐水、耐酸性を発揮す るもの推定される。表面処理剤をハイドロタルサイト類 化合物に添加したときの添加量と結合量との関係は、一 般にジアルコールアミン塩の場合には70~90重量 %、アルカリ金属塩の場合には添加量の約95重量%で ある。表面処理したハイドロタルサイト類化合物スラリ ーを引き続き脱水、乾燥、粉砕あるいは脱水、造粒、乾 燥することにより、樹脂に充填できる状態とする。本発 明で用いるハイドロタルサイト類化合物は結晶がよく成 長し、かつ凝集の少ないものであることが、良好な成形 10 性、機械的強度、耐塩素性を発揮せしめる点で好まし い。BET比表面積が3~30m²/g、特に好ましくは5 ~20m²/gの範囲にあり、かつ平均2次粒子径が $0.1 \sim 5 \mu m$ 、特に好ましくは $0.3 \sim 3 \mu m$ の範囲 にあるハイドロタルサイト類化合物が好ましく使用され る。また平均2次粒子径が上記範囲の下限より小さいと ポリウレタンの成形性、機械的強度、耐水、耐酸性等が 低下し、上記範囲の上限より大きいと耐塩素性、引張応 力が低下する。

【0014】本発明の塩素劣化防止剤は、上記成分以外 20 に慣用の他の添加剤を配合することができる。このよう な添加剤の例としては、紫外線吸収剤、酸化防止剤、光 安定剤、耐ガス安定剤、着色剤、艶消し剤、充填剤等が 挙げられる。

【0015】上記表面処理されたハイドロタルサイト類 化合物は、通常ポリウレタンプレポリマーと鎖延長剤を 反応せしめたポリウレタン重合体溶液中に添加される。 またこれらの薬剤中にあらかじめ添加したり、あるいは 重合中に添加することもできる。

【0016】本発明に用いられるポリウレタン(以下セ 30 グメント化ポリウレタンともいう)とは、両末端にヒド ロキシル基を有し、分子量が600~4000である、 実質的に線状の重合体、例えばホモまたは共重合体から なるポリエステルジオール、ポリエーテルジオール、ポ リエステルアミドジオール、ポリ炭酸エステルジオー ル、ポリアクリルジオール、ポリチオエステルジオー ル、ポリチオエーテルジオール、ポリ炭化水素ジオール またはこれらの混合物、またはこれらの共重合物と、有 機ジイソシアネートと、多官能性活性水素原子を有する 鎖延長剤、例えばポリオール、ポリアミン、ヒドロキシ 40 /g、平均2次粒子径0.4μm)2kgを10リット ルアミン、ヒドラジン、ポリヒドラジド、ポリセミカル バジド、水、またはこれらの混合物等を主成分とするも のである。本発明で得られるボリウレタン組成物は、ジ メチルアセトアミド、ジメチルフォルムアミド、ジメチ ルスルフォキシドといった極性溶媒に溶解せしめた紡糸 原液の、紡糸工程中での吐出圧の上昇、糸切れの発生が 極めて少なく、長期にわたって安定した紡糸を行うこと ができる。本発明のポリウレタン組成物から得られた弾 性繊維は、塩素が誘発する劣化に対して優れた耐性を示 し、しかもタンニン液処理を行ってもポリウレタン弾性 50

糸が変色したり、塩素水中で糸が膨潤したりすることが ない。即ち、本発明によるポリウレタン弾性糸は、染色 後、さらにタンニン液処理を行っても、耐塩素安定化効 果を損なうことがないため、繰り返し長期にわたって塩 素を含有するプール中で着用される競泳用の素材として 極めて有用である。

【0017】測定方法:

BET比表面積:液体窒素吸着法により測定した。 平均2次粒子径:ハイドロタルサイト類化合物の1重量

%水スラリーを、超音波で3分間分散処理した後、マイ クロトラック(日機装社製)により測定した。

耐酸性:試料0.50gを5mlのエチルアルコールに 浸し、これに1モル/リットルのタンニン酸水溶液50 m1を投入し、30℃で1時間振盪させた後、濾液中の Mg, AlおよびZnの濃度を測定した。

耐塩素性評価試験:40デニール糸の200本をカセに 束ねた後、約10cmの長さに揃えて切り、その中央を木 綿の紐で強く束ねた試験糸を、酢酸および酢酸ナトリウ ムでpH3.5に調整した沸騰水中に1時間浸漬した後、1 0分間流水で水洗した。さらにイオン交換水6リットル に大日本製薬(株)製タンニン酸4.5gおよび酢酸 2. 7gを加えた液に、試験糸を処理液が25℃の時点 で投入し、その後、処理液を50℃まで昇温し、そのま ま30分間浸漬処理を行った。10分間流水で水洗した 後、1昼夜20℃で風乾した。ついで次亜塩素酸ナトリ ウム液をイオン交換水で希釈して有効塩素濃度 3ppmと し、かつ塩酸でpHを約7に調整した液に、上記処理を終 わった糸を水温30℃で50%伸長下に浸漬した。継時 的に試料を採取し、それぞれ強力保持率を求め、強力保 持率が50%となるまでの時間で評価した。

強力保持率=TS/TS。×100(%)

ただし、TSは浸漬処理後の強力、TS。は浸漬処理前の強 力を示す。

【0018】以下本発明を実施例に基づいて詳細に説明 する。以下の各例において、部および%は特に断りの無 い限りそれぞれ重量部および重量%を示す。

【0019】実施例1

 $Mg_{4.5}Al_{2}(OH)_{13}CO_{3} \cdot 3.5H_{2}Orban7$ ドロタルサイト類化合物(BET比表面積10.5m² ルの水にケミスターラーを用いて均一に分散させた後、 80℃に加温した。別に80℃の温水1リットルにジス テアリルアルコールリン酸エステルのナトリウム塩:

0

(C₁₇ H₃₃ CH₂O) ₂ PON a

をハイドロタルサイト類化合物に対して1%に相当する 23gを溶解した。この水溶液を上記ハイドロタルサイ ト類化合物スラリーに撹拌下に加え、さらに十分撹拌を 継続して表面処理した。続いて減圧下に脱水した後、乾 7

燥、粉砕した。この試料を用いて、耐酸性を測定した。 測定結果を表1に示す。

【0020】さらに平均分子量1600のポリテトラメチレングリコール133.3部および4、4'ージフェニルメタンジイソシアネート31.2部を、窒素ガス気流中で90分間撹拌しつつ反応させて、イソシアネート基の残有しているプレボリマーを得た。ついで、これを室温まで冷却した後、乾燥ジメチルホルムアミド270部に加え、溶解してプレポリマー溶液とした。

【0021】一方エチレンジアミン2.34部およびジ 10 エチルアミン0.37部を乾燥ジメチルホルムアミド157部に溶解し、これに前記プレポリマー溶液を室温で添加して、粘度1500ポイズ(30℃)のポリウレタン溶液を得た。得られた粘稠な重合体溶液に、二酸化チタン4%、4、4'ーブチリデンーピス(3ーメチルー6ーtーブチルフェノール)2%、2ー(2'ーヒドロキシー3'ーtーブチルー5'ーメチルフェニル)-5ークロローベンゾトリアゾール0.7%および表1に示す塩素劣化防止剤を加えた。この重合体溶液を紡糸速度400m/minで乾式紡糸して6フィラメント、40デニ 20ールの糸とした。本発明で用いる処理されたハイドロタルサイト類化合物は、いずれも30分間の紡糸中1回も糸切れがなかった。表2に糸の耐塩素性評価試験結果を示す。

【0022】実施例2、3

ハイドロタルサイト類化合物に対する表面処理剤の量を、表1に示すように変化させた以外は、実施例1と同様に操作して試験した。測定結果を表1および表2に示す。

【0023】実施例4

ハイドロタルサイト類化合物をMg, ZnAl, (OH), CO, 2H, Oとし、表面処理剤の量を3%とした以外は、実施例1と同様に操作して試験した。測定結果を表1および表2に示す。

【0024】実施例5

ハイドロタルサイト類化合物をZ n, A 1, O O 1, C O 1, O

を表1および表2に示す。

【0025】実施例6

(L i $_{0.3}$ M g $_{0.1}$ Z n $_{0.1}$) A l $_{1.}$ (OH) $_{3.0}$ (CO $_{3}$) $_{0.6}$ · l $_{1.2}$ H $_{1.2}$ O (BET比表面積 9 $_{1.2}$ 5 $_{1.2}$ / g, 平均 2 次粒子径 0 $_{1.2}$ 7 $_{1.2}$ m のハイドロタルサイト類化合物を実施例 1 と同様に処理をし、実施例 1 と同様に操作して試験した。測定結果を表 1 および表 2 に示す。

【0026】比較例1

Mg., Al, OH), CO, 3.5H, $OBET比 表面積10.5m^2/g$ 、平均2次粒子径0.4 μ m) のハイドロタルサイト類化合物を表面処理をしないで試料とし、耐酸性を試験した。測定結果を表1および表2に示す。

【0027】比較例2

ハイドロタルサイト類化合物Mg,,Al,(OH),CO,・3.5H,O(BET比表面積10.5m²/g、平均2次粒子径0.4μm)を水に分散させた中に、ハイドロタルサイト類化合物に対して1%のステアリン酸を加え、加熱溶融しながら撹拌した。これを脱水、乾20 燥、粉砕した。この試料を用いて耐水、耐酸性を測定した。測定結果を表1および表2に示す。

【0028】比較例3

ハイドロタルサイト類化合物に対するステアリン酸の量を3%に変化させた以外は比較例2と同様に試験した。 測定結果を表1および表2に示す。

【0029】比較例4

ハイドロタルサイト類化合物をMg, ZnA1 (OH), CO,・2H, Oとし、表面処理をしないで試験した。 測定結果を表1および表2に示す。

30 【0030】比較例5

比較例4のハイドロタルサイト類化合物に、3%のステアリン酸で比較例2と同様に操作して表面処理した後、 試験した。測定結果を表1および表2に示す。

【0031】比較例6

実施例5で使用したのと同じハイドロタルサイト類化合物に、3%のステアリン酸で比較例2と同様に操作して表面処理した後、試験した。測定結果を表1および表2に示す。

[0032]

表1

	表面処理剤			耐酸性		
	種類	添加量 (%)	溶出Mg	溶出Al	溶出Zn	溶出Li
			(ppm)	(ppm)	(ppm)	(ppm)
実施例1	A	1	935	533	_	
実施例2	A	3	744	357	_	_
実施例3	Α	6	268	170	_	_
実施例4	Α	3	501	410	370	_
実施例5	Α	3		451	921	_
実施例 6	Α	3	102	390	87	620
比較例 1	_	_	1540	883	_	_

9						10
比較例 2	В	1	1291	745	_	_
比較例3	В	3	1273	727	-	_
比較例4	-		1003	823	679	_
比較例 5	В	3	740	643	550	
比較例6	В	3		646	1507	_

注:A:ジステアリルアルコールリン酸エステルのナトリウム塩

B:ステアリン酸

比較例1

比較例2

比較例3

比較例4

比較例5

比較例6

[0033]

実施例1

実施例2

実施例3

実施例4

実施例5

実施例 6

表2

耐塩素性

27

105

107

25

101

[0034]

【発明の効果】本発明によれば、塩素含有水等による物 10 理的性質の低下、変退色、繊維の膨潤等の諸物性の低下がない耐塩素劣化性に優れたポリウレタン組成物を提供できる塩素劣化防止剤、および該塩素劣化防止剤を含有するポリウレタン組成物が提供される。さらに本発明によれば、耐塩素劣化性に優れたポリウレタン繊維、フィルム、成形品等の製品が提供される。

注:耐塩素性は強力半減時間で示す。単位:時間

耐塩素性

123

130

151

121

135

129

5:521)

フロントページの続き

(51) Int. Cl. ⁷ 識別記号 F I デーマコート (参考)
D01F 6/94 A

// C07F 9/09 C07F 9/09 Z
(C08K 9/04 3:26